

FYPERIX COMBO 402 MG/361,8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR EXTRA LARGE DOGS

Autorizovaný

- Fipronil
- Methoprene

Product identification

Název léčivého přípravku:

FYPERIX COMBO 402 MG/361,8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR EXTRA LARGE DOGS
AMFLEE COMBO 402 mg/361,8 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Kožní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

K dispozici pouze v [English](#)

361.80 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Kožní podání:

• Pes

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP53AX65

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

8/11/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

210041

Datum změny stavu registrace:

24/02/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0333/005

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030680>